(12) SOLICITUD INTERNACIONAL PUBLICADA EN VIRTUD DEL TRATADO DE COOPERACIÓN EN MATERIA DE PATENTES (PCT)

(19) Organización Mundial de la Propiedad Intelectual

Oficina internacional



(43) Fecha de publicación internacional 5 de Febrero de 2004 (05.02.2004)

PCT

(10) Número de Publicación Internacional WO 2004/011675 A2

(51) Clasificación Internacional de Patentes7: C12Q 1/68

(21) Número de la solicitud internacional:

PCT/ES2003/000379

(22) Fecha de presentación internacional:
23 de Julio de 2003 (23.07.2003)

(25) Idioma de presentación:

español

(26) Idioma de publicación:

cspañol

- (30) Datos relativos a la prioridad: P-200201749 25 de Julio de 2002 (25.07.2002) ES
- (71) Solicitante (para todos los Estados designados salvo US): FUNDACIO PRIVADA I INSTITUT DE RECERCA DE L'HOSPITAL DE LA SANTA CREU I SANT PAU [ES/ES]; C. de Sant Antoni Maria Claret 167, 08025 BARCELONA (ES).
- (72) Inventores; e
- (75) Inventores/Solicitantes (para US solamente): FONTCU-BERTA BOJ, Jordi [ES/ES]; C. de Sant Antoni Maria Claret, 167, 08025 BARCELONA (ES). SORIA FERNANDEZ, Jose, Manuel [ES/ES]; C. de Sant Antoni Maria Claret 167, 08025 BARCELONA (ES).
- (74) Mandatario: PONTI SALES, Adelaida; OFICINA PONTI, Consell de Cent 322, 08007 BARCELONA (ES).
- (81) Estados designados (nacional): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK,

MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PII, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) Estados designados (regional): patente ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), patente euroasiática (ΛΜ, ΛΖ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), patente europea (AT, BE, BG, CII, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), patente OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Declaraciónes según la Regla 4.17:

- sobre la identidad del inventor (Regla 4.17(i)) para las siguientes designaciones AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW, patente ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), patente euroasiática (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), patente europea (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), patente OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, MI, MR, NE, SN, TD, TG)
 - sobre el derecho del solicitante para solicitar y que le sea concedida una patente (Regla 4.17(ii)) para las siguientes designaciones AE, AG, AI, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR. LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK,

[Continúa en la página siguiente]

- (54) Title: NOVEL ALLELIC VARIANTS IN THE FACTOR VII GENE
- (54) Título: NUEVAS VARIANTES ALELICAS EN EL GEN DEL FACTOR VII
- (57) Abstract: The invention relates to novel allelic variants in the factor VII gene. The presence of at least one of said allelic variants affects the stability and/or functionality of the nucleic acid molecule and/or the product coded by said nucleic acid molecule. The method of analysing a nucleic acid molecule consists in obtaining said molecule from a biological sample and determining at least one allelic variant from Table 1, assigning said allelic variable to the stability and/or functionality of the nucleic acid molecule and/or the produced coded by same. The isolated product which is coded by a nucleic acid molecule and which comprises at least one allelic variant can be used as a medicament.
- (57) Resumen: La presencia de por lo menos una de dichas variantes alélicas afecta a la estabilidad y/o funcionalidad de dicha molécula de ácido nucleico y/o del producto codificado por dicha molécula de ácido nucleico. El procedimiento para el análisis de una molécula de ácido nucleico comprende la obtención de dicha molécula a partir de una muestra biológica y la determinación de por lo menos una variante alélica de la Tabla 1, afectando dicha variable alélica a la estabilidad y/o funcionalidad de dicha molécula de ácido nucleico y/o del producto codificado por ésta. El producto aislado codificado por una molécula de ácido nucleico que comprende por lo menos una variante alélica se puede utilizar como medicamento.



SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, UZ, VC, VN, YU, ZA. ZM. ZW, patente ARIPO (GH, GM. KE, LS, MW, MZ, SD, SI, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), patente eurossiática (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD. RU, TJ, TM), patente europea (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), patente OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, MI, MR, NE, SN, TD, TG)

sobre la calidad de inventor (Regla 4.17(iv)) sólo para US

Publicada:

 sin informe de búsqueda internacional, será publicada nuevamente cuando se reciba dicho informe

Para códigos de dos letras y otras abreviaturas, véase la sección "Guidance Notes on Codes and Abbreviations" que aparece al principio de cada número regular de la Gaceta del PCT.



NUEVAS VARIANTES ALÉLICAS EN EL GEN DEL FACTOR VII

CAMPO DE LA INVENCIÓN

La presente invención se refiere al campo de las enfermedades cardiovasculares.

En particular, la presente invención se refiere a la identificación de nuevas variantes alélicas en la secuencia del gen del factor VII para determinar la predisposición a una enfermedad cardiovascular.

10 ANTECEDENTES DE LA INVENCIÓN

El factor VII es una glicoproteína dependiente de vitamina K sintetizada en el hígado y se secreta en la sangre como un zimógeno inactivo a una concentración de 0,5 μg/ml² (Fair Blood, 1983). Después de un daño endotelial, se expone el factor tisular (TF) y se une al factor VII, activando la cascada de coagulación. (Osterud. Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 1977; Bauer et al., Blood, 1990).

El gen que codifica el factor VII está localizado 20 en 13q34-q.ter (Pfeiffer et al., 1982; Gilgenkrantz et al, 1986), contiene 9 exones y 8 intrones de 12,8 Kb y codifica para una proteína de 406 aminoácidos. La secuencia del gen completo para el factor VII humano fue determinada por O'Hara et al (O'Hara P.J. et al., "Nucleotide sequence of the gen coding for human factor VII, a vitamin K-dependent protein participating in blood coagulation"; Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. 84:5158-5162 (1987)). El mRNA se encuentra poliadenilado en múltiples posiciones y tiene un splicing diferencial eficiente. La proteína madura tiene un amasa molecular de aproximadamente 50 KDa.

La forma activada del factor VII consiste en una cadena pesada y una cadena ligera, ambas codificadas por el mismo gen, y unidos por un puente disulfuro entre la

30

2

cisteína 135 y la cisteína 262 (Hagen et al., 1986). (dominio del factor dominios EGF Contiene dos crecimiento epidérmico), un dominio Gla (dominio del ácido γ-carboxiglutámico) y un dominio catalítico similar a 5 tripsina (Hagen et al., Natl Acad Sci USA, 1986).

La cadena pesada comprende la parte catalítica de la molécula y la cadena pesada contiene el dominio Gla implicado en la unión de Ca²⁺ y la unión de membrana, que son esenciales para la actividad del factor VII.

Las variantes de la cadena pesada del factor VII implican la interferencia directa en el proceso de activación o la interrupción del mecanismo catalítico, mientras que la mayoría de variantes de cadenas ligeras interrumpen las interacciones con Ca2+ o con componentes de 15 membrana que resulta en moléculas no funcionales (Zheng et al., Blood Coagul Fibrinol, 1996).

La deficiencia del factor VII hereditaria es una alteración poco común que muestra una herencia recesiva autosómica con elevada penetrancia y expresividad variable 20 (kupfer et al., 1960; Triplet et al., 1985). Tiene una incidencia de 1 por cada 500.000 en la población (Wulf and Herrmann. Hum Mutation 15; 2000) y fue reconocida, por primer vez, por Alexander et al., 1951. Se han identificado algunas de las mutaciones en el gen del factor VII, 25 afectando éstas a todos los dominios de la proteína, aunque aproximadamente, un 50% de dichas mutaciones afectan al dominio proteasa (Wulff and Hermann, Hum mutation, 2000), lo cual indica que la pérdida de función proteasa es la causa principal de deficiencia en el factor VII.

En general las formas de desorden más comunes implican la presencia de factor VII disfuncional, que consiste en niveles de antígeno bajos en el plasma y una prolongación del tiempo de protrombina debido a actividad defectiva de éstas moléculas.

La ausencia de actividad de factor VII en plasma 35

causa hemorragia severa poco tiempo después del nacimiento; de hecho existen estudios en los que ratones deficientes en FVII, mediante la interrupción del gen del factor VII se producía hemorragia letal en el periodo del peri-parto (Mc 5 Vey et al. Hum mutation et al, 2000).

Por otro lado, alrededor de un 30-40 % de la variación en los niveles de FVIIa en la población general se puede explicar por la existencia de polimorfismos en el gen del factor FVII (Bernardi et al., Blood 1996). Sin embargo, estos polimorfismos o variantes alélicas presentan diferentes frecuencias alélicas en diferentes poblaciones (Green et al., Arterioscler. Thromb, 1991; Bernardi, marchetti, Pinotti. Arterioscler Thromb Vasc. Biol. 1996).

Estas variantes alélicas se han asociado con el diferente riesgo de padecer enfermedades cardiovasculares, aunque los estudios donde se han descrito esta asociación son contradictorios y en ningún caso concluyentes (Girelli et al New Eng. J. Med, 2000; Iacoviello et al., N. Eng. J. Med. 1998). Además, adolecen todos ellos de errores de diseño y falta de poder estadístico.

Hasta la actualidad el diseño y la metodología la enfermedad de para abordar el estudio empleada cardiovascular se basan en investigar la presencia del de riesgo en individuos sanos (controles) 25 enfermos (casos), no emparentados entre ellos. Cuando el hipotético factor de riesgo se observa más frecuentemente (en términos estadísticos) en los casos que en los controles, se concluye que la enfermedad se asocia con el factor bajo estudio. En rigor, una relación de asociación tipo implica necesariamente causalidad. Este 30 no estudio, denominado Estudio de Asociación o Caso/Control, es totalmente inadecuado para investigar causas genéticas enfermedad la enfermedades complejas, como cardiovascular (Gambaro et al., Lancet 2000). Los estudios 35 epidemiológicos convencionales sirven fundamentalmente

para identificar causas ambientales de enfermedad (por ejemplo el tabaco y el cáncer de pulmón, anticonceptivos orales y trombosis venosa o una dieta pobre en vitamina C y escorbuto) pero son muy ineficaces para localizar los debido У implicados. Sin embargo, 5 genes generalización de las técnicas de PCR en los laboratorios clinicos, existe una avalancha de Estudios de Asociación (polimorfismos) para relacionar variantes genéticas candidatos todo tipo de con genes determinados Como consecuencia se ha generado mucha 10 enfermedades. confusión porque habitualmente los resultados relativos a un mismo polimorfismo suelen ser contradictorios. estudio de la enfermedad cardiovascular, tanto en su vertiente venosa como arterial, tampoco ha escapado a esta consiguiente caos 15 perversión metodológica al ni Med, New Eng. J. 2000; (Girelli et al resultados Iacoviello et al., N. Eng. J. Med. 1998).

DESCRIPCIÓN DE LA INVENCIÓN

20

La presente invención se refiere a una molécula de ácido nucleico que comprende una secuencia del gen codificante del factor VII caracterizada por el hecho de que dicha molécula comprende por lo menos una variante alélica, afectando dicha variable alélica a la estabilidad y/o funcionalidad de dicha molécula de ácido nucleico, del producto obtenido de la transcripción de dicha molécula de ácido nucleico y/o del producto codificado por dicha molécula de ácido nucleico.

30

En la presente invención, por "molécula de ácido nucleico" se entiende una secuencia de ADN procedente del gen que codifica la proteína factor VII. La longitud de dicha secuencia no es un aspecto esencial o limitativo de 35 la presente invención.

En la presente invención, por "variante alélica" se entiende una variación genética en la secuencia de ADN que codifica para la proteína factor VII, implicando, dicha variación genética, una patología, pérdida o ganancia de estabilidad y/o funcionalidad. En particular, dicha variante alélica puede ser una deleción, una inserción o una sustitución.

Por tanto, en un primer aspecto de la invención, se proporcionan nuevas variantes alélicas que han sido identificadas en el gen que codifica la proteína factor VII.

Sorprendentemente, los inventores de la presente 15 invención han encontrado que dichas variantes alélicas afectan no sólo a la funcionalidad del factor VII, sino que, además, a los niveles en los que se encuentra dicha proteína. Esto se debe al hecho de que dichas variantes 20 pueden afectar tanto a la molécula de ácido nucleico (ADN), como al transcrito de dicha molécula (ARN) así como a la proteína. Por ejemplo, si la variante alélica da lugar a un aumento de la estabilidad del ARN, se obtendrán unos niveles mayores de la proteína factor VII en plasma; 25 si la variante alélica afecta a un exón (es decir, a una región codificante de la proteína) se verá afectada la funcionalidad del factor VII; si la variante alélica se encuentra en un intrón (es decir, en una región no codificante) se puede ver afectada la estabilidad del ADN 30 y/o ARN, afectando a los niveles de FVII en sangre (aumentando o disminuyendo dichos niveles).

En la presente invención por "dicha variante afectando a la estabilidad y/o funcionalidad" se entiende 35 una variante alélica que da lugar a un aumento o

PCT/ES2003/000379

WO 2004/011675

6

disminución de la estabilidad, ya sea del ADN o ARN, y/o a un aumento o pérdida de función de FVII.

La secuencia del gen humano codificante de FVII 5 es conocida (secuencia publicada por O'Hara, P. J.; Grant, F. J.; Haldeman, B. A.; Gray, C. L.; Insley, M. Y.; Hagen, F. S.; Murray, M. J.: "Nucleotide sequence of the gene coding for human factor VII, a vitamin K-dependent protein participating in blood coagulation". Proc. Nat. Acad. Sci. 10 84: 5158-5162, 1987. Número de acceso en PubMed ID: 3037537).

variantes alélicas identificadas en la Las presente invención se localizan en la región del promotor, 15 del intrón 1, del intrón 2, del exón 3, del intrón 3, del intrón 5, del exón 6, del intrón 7, del intrón 8, del exón en la región 3'-UTR (región 3' no traducible a proteína, pero que contiene secuencias reguladoras), tal y siguiente tabla: la en se muestra como 20

25

30

35

40

Tabla 1: variantes alélicas identificadas en la presente invención.

SNP (Single Nucleotide polymophism) variación de una base

(nucleótido) en la secuencia de ADN.

Nucleótido	Variante	Posición	Tipo
O'Hara et al	alélica		
-3216	C/T	Promotor	SNP
-2987	C/A	Promotor	SNP
-668	A/C	Promotor	SNP
-628	A/G	Promotor	SNP
-402	G/A	Promotor	SNP
-401	G/T	Promotor	SNP
-323	Ins 0/10	Promotor	Inserción
-122	T/C	Promotor	SNP
73	G/A	Intrón 1	SNP
260	A/G	Intrón 1	SNP
364	G/A	Intrón 1	SNP
698	T/C	Intrón 1	SNP
705	G/A	Intrón 1	SNP
710	C/G	Intrón 1	SNP
723	IVS1	Intrón 1	VNTR
799	T/C	Intrón 1	SNP
806	G/A	Intrón 1	SNP
811	C/G	Intrón 1	SNP
833	T/C	Intrón 1	SNP
3.171	G/A	Intrón 2	SNP
3.294	G/A	Intrón 2	SNP
3.380	C/T	Intrón 2	SNP
3.423	G/T	Intrón 2	SNP
3.928 Q35Q	G/A	Exón 3	SNP

Nucleótido O'Hara et al	Variante alélica	Posición	Tipo
4.003	G/A	Intrón 3	SNP
5.191	A/G	Intrón 3	SNP
5.503	T/A	Intrón 3	SNP
6.331	G/A	Intrón 5	SNP
6.448	G/T	Intrón 5	SNP
6.452	G/T	Intrón 5	SNP
6.461	IVS5	Intrón 5	VNTR
7.161	G/C	Intrón 5	SNP
7.453	T/G	Intrón 5	SNP
7.729	G/A	Intrón 5	SNP
7.880 H115H	C/T	Exón 6	SNP
8.695	G/A	Intrón 6	SNP
9.724	IVS7	Intrón 8	VNTR
9.734	A/G	Intrón 8	SNP
9.779	T/C	Intrón 8	SNP
9.792	G/A	Intrón 8	SNP
9.847	. C/T	Intrón 8	SNP
10.524	G/A	Intrón 8	SNP
10.534	T/C	Intrón 8	SNP
10.799 A294V	C/T	Exón 9	SNP
10.914 \$333\$	G/A	Exón 9	SNP
10976 R353Q	G/A	Exón 9	SNP
11.293	Ins AA	3'-UTR	Inserción
11.622	Del AG	3'-UTR	SNP
11.912	G/A	3'-UTR	SNP

9

La numeración de las variantes alélicas descritas en la tabla se basan en la numeración de la secuencia del gen codificante del factor VII humano publicada por O'Hara.

5

La primera columna indica la posición en la que se ha detectado la variante alélica, tomando como referencia la numeración de la secuencia publicada por O'Hara. Las letras en mayúsculas (de la segunda columna) 10 indican cuál es la variante alélica en una determinada posición. Por ejemplo, ~3216 C/T significa que en la posición -3216 (que se encuentra en la región del promotor) el alelo normal es una C (citosina) y la variante alélica es T (timidina); 11293 Ins AA significa que en la posición 11293 se insertan dos nucleótidos adenina; 11622 del AG significa que en la posición 11622 existe la deleción de dos nucleótidos, adenina y guanina.

En un segundo aspecto, los inventores de la 20 presente invención han encontrado que la identificación de variantes alélicas en una molécula dichas el paciente indicativas de que nucleico son desarrollar una enfermedad cardiovascular, debido al hecho de que dichas variantes alélicas pueden ser funcionales 25 (identificadas en los exones de la molécula de ácido nucleico) afectando a la función total o parcial de la proteína codificada por dicha molécula y, por lo tanto, viéndose afectado el proceso de coagulación en que se encuentra implicada dicha proteína.

30

De hecho, la proteína (factor VII) codificada por una molécula de ácido nucleico, de acuerdo con la presente invención, puede ver alterada su estabilidad, la secreción de la misma desde la célula al plasma, la vida 35 media en plasma, etc.

10

La propia molécula de ácido nucleico puede también verse alterada por la presencia de por lo menos una de las variantes alélicas de la Tabla 1, en lo referente a tasa de trascripción, vida media del RNA mensajero, tasa de traducción a proteína en los ribosomas, etc.

Por todo ello, la presente invención se refiere 10 a proteínas codificadas por una molécula de ácido nucleico que comprende por lo menos una variante alélica de la Tabla 1, para utilizar como medicamento.

Por ejemplo, si la variante alélica se localiza en un intrón de dicha molécula de ácido nucleico, se puede obtener una proteína FVII de mayor estabilidad, permaneciendo durante más tiempo en plasma, pudiéndose utilizar para administrar a pacientes con problemas de coagulación.

20

Otro aspecto de la presente invención es un procedimiento para el análisis de una molécula de ácido nucleico, caracterizado por el hecho de que comprende la obtención de dicha molécula a partir de una muestra 25 biológica y la determinación de por lo menos una variante alélica de la Tabla 1, afectando dicha variable alélica a la estabilidad y/o funcionalidad de dicha molécula de ácido nucleico y/o del producto codificado por ésta.

aspecto, presente otro la todavía 30 aún En invención se refiere a un dispositivo para la determinación de una predisposición a una enfermedad cardiovascular que oligonucleótidos los de uno comprende al menos identificados en la Tabla 3. (Ver posteriormente)

de ADN del muestra Ventajosamente, si la uno de los menos al paciente hibrida con se 3, será en la Tabla oligonucleótidos identificados indicativo de que presenta por lo menos una variante 5 alélica en el gen del factor VII y, por tanto, se podrá determinar el origen en la función alterada del factor VII.

De esta manera, se puede diseñar un tratamiento enfermedad una prevención de la específico para aún la havan no 10 cardiovascular en pacientes que desarrollado pero que presenten al menos una variante alélica; se puede diseñar un tratamiento que sea específico para apaliar la disfunción del factor VII; o se puede utilizar el producto codificado por dicha molécula de ácido 15 nucleico para el tratamiento de una enfermedad asociada con la cascada de coagulación.

Por tanto, la presente invención proporciona nuevas variantes alélicas identificadas en el gen que 20 codifica para el factor VII que afectan a la estabilidad y/o funcionalidad de dicha molécula de ácido nucleico y/o del producto codificado por ésta.

Ventajosamente, la detección de dichas variables
25 alélicas no sólo permiten la detección de una
predisposición a una enfermedad cardiovascular (asociada
con trombosis) sino que, además, las proteínas que son
codificadas por las moléculas de ácido nucleico que
comprenden por lo menos una de las variantes alélicas de la
30 Tabla 1 se pueden utilizar como medicamento para el
tratamiento de complicaciones asociadas a la trombosis o
coagulación.

A continuación, a modo de ejemplo ilustrativo y 35 no limitativo, se incluye el siguiente ejemplo.

Ejemplos

Ejemplo 1: Procedimiento para la identificación de las 5 variantes alélicas de la presente invención.

1. Extracción de sangre:

El DNA se extrajo de células sanguíneas blancas (leucocitos) procedente de personas no emparentadas con 10 unos niveles de FVII en plasma muy superiores o inferiores a los que un experto en la materia considera como niveles normales en la media de la población. Las muestras de se recogieron de la vena anticubital anticoaguló, inmediatamente, con 1/10 volumen de citrato 15 sódico 0,129 M.

El plasma empobrecido en plaquetas se obtuvo por centrifugación a 2000 g durante 20 min. y posteriormente se congeló y guardó a -40°C hasta su análisis.

20

2. Aislamiento y amplificación del DNA.

El DNA se purificó a partir de los núcleos de leucocitos mediante el procedimiento descrito por Miller et al. (Miller et al. Nucl Ac Res 16 (3): 1215, 1988).

25

gen del FVII fue analizado en diferentes Elfragmentos solapados que cubrían la totalidad de la secuencia del gen. La técnica utilizada para este análisis fue la Reacción en Cadena de la Polimerasa (PCR). Los 30 cebadores ("primers") utilizados para amplificar estos fragmentos se muestran en la Tabla 2 y 3. Tabla 2: cebadores utilizados para amplificar los fragmentos

obtenidos por PCR.

	Cebadores de amplificación	Otros cebadores internos
FRAGMENTO 1.1	71-72	
FRAGMENTO 1.2	71.4-72	

13

FRAGMENTO2	73-74	73.1/73.2/74.1/74.3
FRAGMENTO 3	75-76	
FRAGMENTO 4	77-78	77.1/78.1
FRAGMENTO 5.1	79B-710B	
FRAGMENTO 5.2	79C-710.1	710.1/710G
FRAGMENTO 6.1	711.2-712.1	711.5
FRAGMENTO 6.2	711.1-712.2	
FRAGMENTO 6.3	711.2-712	711.4
FRAGMENTO 7	713-714	714.1/714.2/713.2/713.3
FRAGMENTO 8	715-716	715.1/716.1

Los diferentes fragmentos del gen del FVII fueron enumerados consecutivamente según el orden de análisis.

- enumerados también fueron cebadores Los consecutivamente, teniendo en cuenta que los números pares corresponden a cebadores de secuencia directa y los impares a los de secuencia reversa. Un experto en la materia conoce el hecho de que para amplificar 10 fragmento de ADN por PCR siempre se necesita un cebador de otro de secuencia reversa directa У secuencia la cadena de ADN que se va (complementaria a amplificar).
- A modo esquemático, se incluyen las secuencias de los cebadores utilizados (secuencias NO:1 a NO:36).

œ	١.,	h	7	_	3
٠.	- 74	m	ı	~	-

Tabl	
Cebador	SEC. NO:
F715.1*	1
F72	2
F73	3
F74	4
F77	5
F78	6
F712	7
F713	8
F714	9
F715	10
F716	11
F711.2	12
F712.1	13
F711.1	14
F712.2	15
F710.1	16
F711.3	17
F716.1*	18
F714.1*	19
F73.1*	20
F77.1*	21
F78.1*	22
F713.2*	23
F73.2*	24
F713.3*	25
F714.2*	26
F71.4*	27
F711.5*	28
F711.4*	29
F79A	30
F710A	31
F79B	32
F710B	33
F79C	34
F710C	35
F710G	36

La metodología seguida para la PCR es estándar. Brevemente, cada fragmento fue amplificado utilizando 5 GeneAmp PCR System 9700 (PE Applied Biosystems). Los

productos de la PCR se generaron en 50µl de mezclas de reacción que contenían 200 ng DNA genómico, 0,5 U de Taq DNA polimerasa (Biotaq DNA Polymerase. Bioline), y los indicados 2 en las tablas V 3, una cebadores los dNTPs a una 5 concentración de 0,5 μM cada uno, concentración de 0,05 mM cada uno, 1,5mM MgCl2 (1 mM MgCl2 para el fragmento 1), y 5% DMSO (no DMSO en el fragmento 1 en el tampón para la PCR 1X Bioline).

10 El programa de la PCR se inició con 5 min a 94°C durante la desnaturalización inicial, seguido de 30 ciclos de amplificación que consiste en 1 min. a 94°C, 1 min. a temperatura de hibridación (57°C para los fragmentos 1, 2, 7, 9 y 11, 59°C para los fragmentos 3 y 8, y 61°C para el fragmento 10, de la tabla 1) y 2 min. a 72°C. En el último ciclo el tiempo de extensión se incrementó a 10 min.

Los fragmentos amplificados se sometieron a una electroforesis en un gel de agarosa al 1% para el control.

3. Secuenciación del ADN.

20

Se utilizó un método de secuenciación enzimática o método de los dideoxinucleótidos, que tiene como principio 25 la síntesis de una cadena de ADN utilizando una DNA polimerasa a partir de un molde de ADN (fragmento que se quiere secuenciar) previamente desnaturalizado. En este caso se ha utilizado la técnica de la PCR (mencionada anteriormente) utilizando los 4 tipos de bases que 30 componen el ADN en forma de dideoxinucleótidos (ddNTPs), cada uno de ellos marcado con una fluorescencia diferente.

Dicho marcador de fluorescencia puede ser cualquiera de los conocidos por un experto en la materia,

16

tales como los BigDyes comercialmente disponible (Apply-Biosystems.

En este paso es donde la síntesis del ADN se interrumpe al incorporar uno de los ddNTPs. De esta forma se obtienen una gran cantidad de fragmentos de distinto tamaño que se separan mediante electroforesis capilar continuada. Cada uno de estos fragmentos lleva incorporado un ddNTP fluorescente que corresponde a una base determina de la cadena de ADN. El color de cada fragmento se determina cuando el fluorocromo (material fluorescente de los ddNTPs) es excitado por un láser, produciendo así una señal que es recibida por un fotomultiplicador y transmitida a un ordenador.

15

El análisis de las señales en el ordenador permite establecer la secuencia del fragmento en estudio. Esta técnica se realiza mediante un secuenciador automático de ADN (en nuestro caso un modelo ABI-310 de Apply Biosystems).

Todos las variantes alélicas han sido identificados por secuenciación directa del gen del FVII.

- Los fragmentos amplificados por PCR fueron purificados, se eliminaron los dNTP y los oligonucleótidos no incorporados, mediante las columnas Quiagen 'QIAquick PCR Purification Kit antes de ser secuenciados.
- La reacción de secuenciación se realizó en un volumen de 10 μl, que contenía 3 μl del fragmento de ADN purificado, 4 μl de DNA Sequencing Kit BigDye Terminator Cycle Sequencing Ready Reaction (Applied Biosystems), 5% de dimethylsulfoxide (DMSO vol/vol) y 0,32 μM del oligonucleótido para secuenciar (tabla 3).

17

El programa de secuenciación consta de un paso inicial de 3'a 94°C, seguido de 25 ciclos con la rutina: 10 segundos a 96°C, 5 segundos de hibridación a 50°C y 4 5 minutos a 60°C. Las secuencias se realizaron en un ABI PRISM 310 Genetic Analyzer.

De esta manera, se identificaron las variantes alélicas de la Tabla 1.

18

REIVINDICACIONES

 Molécula de ácido nucleico que comprende una secuencia del gen codificante del factor VII caracterizada
 por el hecho de que dicha molécula comprende por lo menos una variante alélica, afectando dicha variable alélica a la estabilidad y/o funcionalidad de dicha molécula de ácido nucleico y/o del producto codificado por dicha molécula de ácido nucleico.

10

- 2. Molécula de ácido nucleico según la reivindicación 1, caracterizada por el hecho de que la presencia de por lo menos una de dichas variantes alélicas es indicativa de una predisposición a una enfermedad 15 cardiovascular.
 - 3. Molécula de ácido nucleico según la reivindicación 1 ó 2, en donde dicha variante alélica es una de las identificadas en la Tabla 1.

20

- 4. Producto aislado codificado por una molécula de ácido nucleico según cualquiera de las reivindicaciones 1 a 3 para utilizar como medicamento.
- 5. Oligonucleótido alelo-específico que se hibrida con una molécula de ácido nucleico según cualquiera de las reivindicaciones 1 a 3, en donde el nucleótido del sitio polimórfico de dicho oligonucleótido alelo-específico es diferente del nucleótido del sitio polimórfico del alelo de referencia.
 - 6. Oligonucleótido según la reivindicación 5 caracterizado por el hecho de que es una sonda.
 - Oligonucleótido según la reivindicación 5,

caracterizado por el hecho de que es uno de los identificados en la tabla 3.

- 8. Procedimiento para el análisis de una molécula de ácido nucleico, caracterizado por el hecho de que comprende la obtención de dicha molécula a partir de una muestra biológica y la determinación de por lo menos una variante alélica de la Tabla 1, afectando dicha variable alélica a la estabilidad y/o funcionalidad de dicha molécula de ácido nucleico y/o del producto codificado por ésta.
- 9. Dispositivo de diagnóstico para la determinación de una predisposición a una enfermedad cardiovascular 15 caracterizado por el hecho de que comprende un oligonucleótido según cualquiera de las reivindicaciones 5 a 7.

1

LISTA DE SECUENCIAS

<110> Fundació privada e Institut de Recerca de l'Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. <120> NUEVAS VARIANTES ALÉLICAS EN EL GEN DEL FACTOR VII <130> A-157453 10 <140> <141> <150> ES 200201749 <151> 2002-07-25 15 <160> 36 <170> PatentIn Ver. 2.1 20 <210> 1 <211> 20 <212> ADN <213> Secuencia Artificial 25 <220> <223> Descripción de la Secuencia Artificial: SEC.Nº:1 <300> 30 <400> 1 20 atcccatata ttcttctgca <210> 2 35 <211> 20 <212> ADN <213> Secuencia Artificial 40 <223> Descripción de la Secuencia Artificial:SEC.Nº:2 <400> 2 20 agagcggacg gttttgttgc

```
<210> 3
   <211> 21
   <212> ADN
5 <213> Secuencia Artificial
   <223> Descripción de la Secuencia Artificial: SEC. Nº: 3
10 <400> 3
                                                             21
   cggtcttgag atttgactcg c
15 <210> 4
   <211> 22
   <212> ADN
   <213> Secuencia Artificial
20 <220>
   <223> Descripción de la Secuencia Artificial: SEC. Nº: 4
    <400> 4
                                                             22
    cacacgatta tctggaagga ac
25
    <210> 5
    <211> 19
30 <212> ADN
    <213> Secuencia Artificial
    <220>
    <223> Descripción de la Secuencia Artificial: SEC. Nº:5
35
    <400> 5
                                                              19
    cgcgggctga ggcaggttc
 40
     <210> 6
     <211> 19
     <212> ADN
     <213> Secuencia Artificial
 45
     <220>
```

3

```
<223> Descripción de la Secuencia Artificial: SEC. Nº: 6
   <400> 6
                                                            19
   accacgtccc ttctgcgag
5
   <210> 7
   <211> 21
10 <212> ADN
   <213> Secuencia Artificial
   <220>
   <223> Descripción de la Secuencia Artificial: SEC.Nº:7
15
   <400> 7
                                                             21
   tctagccgag acgtgctctt g
20
   <210> 8
   <211> 20
   <212> ADN
   <213> Secuencia Artificial
25
    <220>
    <223> Descripción de la Secuencia Artificial: SEC.Nº:8
    <400> 8
                                                             20
30 cgagttgtca cgtcgtcctc
    <210> 9
 35 <211> 20
    <212> ADN
    <213> Secuencia Artificial
    <220>
 40 <223> Descripción de la Secuencia Artificial: SEC.N°:9
    <400> 9
                                                              20
    actgtccccc ttgcaggagt
```

HOJA DE SUSTITUCION (REGLA 26)

4

```
<210> 10
   <211> 19
   <212> ADN
   <213> Secuencia Artificial
   <220>
   <223> Descripción de la Secuencia Artificial: SEC. Nº:10
   <400> 10
                                                            19
10 ttctcattgg tcagcggct
   <210> 11
15 <211> 22
   <212> ADN
   <213> Secuencia Artificial
   <220>
20 <223> Descripción de la Secuencia Artificial: SEC.Nº:11
    <400> 11
                                                             22
    gggttcattt cagtgatgtt ga
25
    <210> 12
    <211> 20
    <212> ADN
30 <213> Secuencia Artificial
    <223> Descripción de la Secuencia Artificial: SEC.Nº:12
 35 <400> 12
                                                              20
    cggcacagcc aatgtctgta
 40 <210> 13
    <211> 20
    <212> ADN
    <213> Secuencia Artificial
 45 <220>
    <223> Descripción de la Secuencia Artificial: SEC.Nº:13
```

	<400> 13 gccgttctcg ttcacacaga	20
10	<210> 14 <211> 21 <212> ADN <213> Secuencia Artificial	
	<220> <223> Descripción de la Secuencia Artificial: SEC.N°:14	
15	<400> 14 accttccagg cagaacacca c	21
20	<210> 15 <211> 20 <212> ADN <213> Secuencia Artificial	
25	<220> <223> Descripción de la Secuencia Artificial: SEC. Nº:	۱5
30	<400> 15 ccctgctttt ggaagtgcag	20
35	<210> 16 <211> 20 <212> ADN <213> Secuencia Artificial	
40	<220> <223> Descripción de la Secuencia Artificial: SEC.N°:1	6
10	<400> 16 gtgcctggtc agctgggtct	20
45	5 <210> 17	

6

```
<211> 21
   <212> ADN
   <213> Secuencia Artificial
5 <220>
   <223> Descripción de la Secuencia Artificial: SEC.Nº:17
   <400> 17
                                                             21
   gggctcaatg acatagaccc a
10
   <210> 18
   <211> 20
15 <212> ADN
   <213> Secuencia Artificial
   <223> Descripción de la Secuencia Artificial: SEC.Nº:18
20
   <400> 18
                                                             20
   gtgcgtgcat ccatgtgtat
25
    <210> 19
    <211> 20
    <212> ADN
    <213> Secuencia Artificial
30
    <220>
    <223> Descripción de la Secuencia Artificial: SEC.Nº:19
    <400> 19
                                                             20
35 tttctaggtc tgcaggggct
    <210> 20
 40 <211> 21
    <212> ADN
    <213> Secuencia Artificial
    <220>
 45 <223> Descripción de la Secuencia Artificial: SEC.N°:20
```

	<400> 20 ccataaactt ggtggaaggg c	21
5	<210> 21 <211> 21 <212> ADN <213> Secuencia Artificial	
10	<220> <223> Descripción de la Secuencia Artificial: SEC.N°:21	
15	<400> 21 aggtctggag ctctcagggg t	21
20	<210> 22 <211> 20 <212> ADN <213> Secuencia Artificial	
25	<220> <223> Descripción de la Secuencia Artificial: SEC.Nº:22 <400> 22	20
30	<pre><ctcccccctc <210="" cttgaagatc=""> 23 <211> 20 <212> ADN</ctcccccctc></pre>	20
35	<213> Secuencia Artificial	3
40	<400> 23 agcccctgca gacctagaaa	20
45	<210> 24 <211> 20 <212> ADN	

```
<213> Secuencia Artificial
   <220>
   <223> Descripción de la Secuencia Artificial: SEC.Nº:24
   <400> 24
                                                            20
   agcacaggta ggggacggtg
10
   <210> 25
   <211> 20
   <212> ADN
   <213> Secuencia Artificial
15
   <223> Descripción de la Secuencia Artificial: SEC.Nº:25
   <400> 25
                                                             20
20 tgatcaacac catctgggtg
   <210> 26
25 <211> 20
   <212> ADN
   <213> Secuencia Artificial
   <220>
30 <223> Descripción de la Secuencia Artificial: SEC.Nº:26
    <400> 26
                                                             20
   tgggctcttg gtcaagtgag
35
    <210> 27
    <211> 20
    <212> ADN
40 <213> Secuencia Artificial
    <220>
    <223> Descripción de la Secuencia Artificial: SEC.Nº:27
45 <400> 27
```

9

```
ggtgacgtgc acctgtggtc
                                                             20
   <210> 28
   <211> 20
 5 <212> ADN
   <213> Secuencia Artificial
   <220>
   <223> Descripción de la Secuencia Artificial: SEC.Nº:28
10
   <400> 28
   tggtcatctg ggtccagaat
                                                             20
15
   <210> 29
   <211> 20
   <212> ADN
   <213> Secuencia Artificial
20
   <223> Descripción de la Secuencia Artificial: SEC.Nº:29
   <400> 29
25 cctgaccatt gtctcctcag
                                                             20
   <210> 30
30 <211> 20
   <212> ADN
   <213> Secuencia Artificial
35 <223> Descripción de la Secuencia Artificial: SEC.Nº:30
   <400> 30
   aagggacgtg gtgagaagct
                                                             20
40
   <210> 31
   <211> 22
   <212> ADN
45 <213> Secuencia Artificial
```

10

	<220>		
	<223>	Descripción de la Secuencia Artificial: SEC.Nº:31	
	<400>	31	
5	aaaaat	gcta ggcatgacca tc .	22
	<210>		
10	<211> <212>		
		Secuencia Artificial	
	<220>		
15	<223>	Descripción de la Secuencia Artificial: SEC.N°:32	
	<400>	32	
	cctcat	gctc aaagaagcct ca	22
20			
	<210>	33	
	<211>		
	<212>		
25	<213>	Secuencia Artificial	
	<220>		
	<223>	Descripción de la Secuencia Artificial: SEC.N°:33	
30	<400>	33	
- •		caaag acctcagact g	21
35	<210>	34	
	<211>	20	
	<212>	ADN	
	<213>	Secuencia Artificial	
40	<220>		
		Descripción de la Secuencia Artificial: SEC.N°:34	
	<400>	34	
		ttgg gtcccatatt	20
45			_ •

	<210> 35 <211> 22	
	<211> 22 <212> ADN	
_	<213> Secuencia Artificial	
5	2213/ Secuencia Altificial	
	<220>	
	<223> Descripción de la Secuencia Artificial: SEC.N°:35	
10	<400> 35	
	tagagaagaa aatggctgct gc	22
15	<210> 36	
	<211> 20	
	<212> ADN	
	<213> Secuencia Artificial	
20	<220>	
	<223> Descripción de la Secuencia Artificial: SEC.N°:36	
	<400> 36	
	tccagtctga ggtctttgac	20
25		

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

☐ OTHER: _____